Radiation-sensitive mixture, recording material using this mixture, and method for preparing a printing plate

Also published as: Publication number: EP1359008 Publication date: 2003-11-05 JP2003344997 (A) EP1359008 (B1) Inventor: GRIES WILLI-KURT (DE) Applicant: AGFA GEVAERT (BE) Classification: Cited documents: - international: G03F7/004: B41C1/10: B41M5/36: C09B23/00: EP1176007 C09K3/00: G03F7/00: G03F7/027: G03F7/032: EP1162078 G03F7/09; G03F7/11; B41M5/40; B41M5/46; EP1106381 G03F7/004; B41C1/10; B41M5/36; C09B23/00; C09K3/00: G03F7/00: G03F7/027: G03F7/032: EP1223196 G03F7/09: G03F7/11: B41M5/40: (IPC1-7): B41C1/10: EP1203660 B41M5/36; B41M5/40; C09B55/00 - European: B41C1/10A: B41M5/36S Application number: EP20020100424 20020429 Priority number(s): EP20020100424 20020429

Report a data error here

Abstract of EP1359008

A heptamethine-cyanine dye (I) is used as the infrared-absorber in a light-sensitive mixture (II) containing a radically-polymerisable (meth)acrylate monomer and/or oligomer with at least 2 (meth)acrylate groups and at least one photo-oxidisable group, a photoinitiator, an IR-absorbing dye and a polymeric organic binder. Independent claims are also included for (1) recording material for the production of printing plates, with a substrate and a layer of (II) (2) a method for the production of printing plates from this material by exposure to an IR laser beam in the wavelength range 700-1200 nm so as to form an image, followed by development with organic solvent(s) or aqueous alkaline solution

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⁽¹⁹⁾

Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



m EP 1 359 008 A1

(12) EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 05.11.2003 Patentblatt 2003/45 (51) Int Cl.7: **B41C 1/10**, B41M 5/36, B41M 5/40, C09B 55/00

(21) Anmeldenummer: 02100424.7

(22) Anmeldetag: 29.04.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(71) Anmelder: AGFA-GEVAERT 2640 Mortsel (BE)

(72) Erfinder: Gries, Willi - Kurt c/o AGFA-GEVAERT 2640 Mortsel (DE)

(54) Strahlungsempfindliches Gemisch und damit hergestelltes Aufzeichnungsmaterial

(57) Die Erfindung betrifft ein strahlungsempfindliches Gemisch, das ein antikallisch polymensierbares Acrylat- oder Methacrylat-Monomer und/oder-Oligomer mit mindestens zwei Acrylat- und/oder Methacrylatgrupen und mindestens einer photooxidierbaren Gruppe, einen Photoinitiator, ein organisches polymeres Bindemittel sowie einen als IR-absorbierenden Farbstoff wirkenden Hoptar-methiorvanin-Farbstoff enthält. Sie betrifft weiterfiln ein Aufzeichnungsmaterial mit einem Träger und einer photopolymerislerbaren Schloht sowie ein Verfahren zur Herstellung einer Druckplatte aus diesem Aufzeichnungsmaterial. Das Aufzeichnungsmaterial zeichnet sich durch eine gestelgerte Lichtempfindlichkalt aus

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft ein strahlungsempfindliches (photopolymerisierbares) Gemisch mit einem polymerem Bindemittel, einer radkallisch photopylmerisierbaren Komponente, einem Infrarotabsorber und einem Träzin. Sie betrifft weiterhin ein Aufzeichnungsmaterfall mit einem Träger und einer strahlungsempfindlichen Schicht.

[0002] Ein Gemisch der eingangs genannten Art ist bereits in der EP-A 0 398 945 beschrieben. Es umfaßt ein radikallsch polymerisierbares Monomer und ein danin löstliches Photoinitistor-System, das ein trihaltogenmethyt-substitueintes 1 3,5-Tirazin, einen Sensbillisator für das Träzin und eine Elektronen-Donor-Verbindung mit einem Oxidationspotential von größer als Null und kleiner als dem von 1,4-Dimethoxy-benzol enthält. Als Sensibilisatoren sind Cumarin-, Xanthen-, Acridin-, Thiazol-, Thiazin-, Oxazin-, Azin-, Aminoketon-, Methin- und Polymethinfarbstoffe, Porphyrine, Aminotriary/methane, Merocyanine, Squary/ilum- und Pyridiniumfarbstoffe genannt. Sie sind empfindlich insbesondere für Strahlung im Bereich von 350 bis 700 nm. Für Strahlung im nahen IR-Bereich (700 bis 1200 nm) ist die Empfindlichkeit daseeen nur gering.

[0003] Auch in der EP-A 0 315 988 ist ein photopolymerisierbares Gemisch offenbart, das für Strahlung im Bereich von 600 bis 700 mm empfindlich ist. Es umfaßt eine polymerisierbare, eithylenisch ungesättigte Verbindung, einen Radikalbildner und ein substituiertes 2-Phenyl-2H-naphtho(5,5.4-a,m,n)thioxanthen-1,3-dion oder ein substituiertes 3-Alkoxy-2-ohenvi-naphthol6,5.4-a,m,n)thioxanthen-1-on als Sensibilisator.

[0004] Gegenstand der EP-A 0441 542 ist eine bei Bestrahlung vernetzende Zusammensetzung mit einem Polymer, an das mono-, dioder trihalogenmethylsubstituierte [1,3,5]Triazin-Reste über eine Brückengruppe kovalent gebunden sind. Das Basispolymer kann aus einer Vielzahl an Polymeren ausgewählt werden. Es kann beispielsweise ein Polyamid, ein Polyester, ein Polyurethan, ein Polysiloxan, ein Phenolharz, ein Polystyrol, ein Polyacrylat, eine Polyacrylsäure, ein Polyacrylamid, ein Polyacrylntril, ein Polyethylen, ein Polybutadien, Polyvinylpyrrolidon, Polycaprolacton, Gelatine, Släfke oder ein Polyacrylsacharid sein.

[0005] In der EP-A 0 563 925 ist ein photopolymerisierbares Gemisch offenbart, das ein radikalisch polymerisierbares Monomer, ein substituiertes 2-Phenyl-4-halogen-meithyl- (oder 4,6-bishalogenmeithyl)-[1,3,5]triazin sowie eine Verbindung, die als Sensibilisator für das Triazin fungiert, umfaßt. Das Gemisch wird zur Herstellung von negativ-arbeitenden Druckplatten eingesetzt.

[0006] Ein direkt behilderberes Aufzeichnungsmaterial zur Herstellung von Flachdruckplatten ist in der EP-A 1 106 331 beschrieben. Es umfaßt einen elektrochemisch aufgerauthen Träger aus einer spzeitein Auminiumlenglenung und eine lichtempfindliche Schicht, die einen IR-Absorber und ein wasserunlöstliches, aber alkalitöstliches polymeres Bin-

[0007] Das mit UV-, VIS- oder IR-Laserstrahlen direkt beblichebre Aufzeichnungs-material für die Herstellung von Offsetdruckpleiten gemäß der EPA 1 981 247 umfaßt eine Littempfindliche Schicht, die ein Monomer mit einer oder mehreren polymerisierbaren, substilluierten Acrylatgruppeln oder Derivaten davon und einem Photopolymerisations-Intilator enthält. In der α-Position zur polymerisierbaren Doppelbindung des Monomers befindet sich stets ein Heteroatom doer ein Halogenatom. Bevorzugie Intilatoren sind aromatische Ketone, aromatische Oniumsatze, organische Peroxide, Hexaaryblimidazole, Borate, Metallocene und Verbindungen mit Köhlenstoff-Halogen-Bindungen. Zu den letztgenannen zählen auch ggf. noch weiter substituluret [1,5,5]friazine mit Trihlegenmetriy-farupen. Die lichtempfindliche Schlicht kann daneben noch Sensibilisator-Farbstoffe enthalten. Auf der lichtempfindlichen Schlicht kann sich zusätzlich eine Polyvinglakknobschicht berfinden. Ein weserlichen Nachteil dieses Aufzeichnungsmaterials bestilt adrin, daß die Monomere synthetisch nur schwer zugänglich und damit entsprechend kostspielig sind. Weiterhin let die Reaktivität und damit die Lichtempfindlichekt der Schicht vermindert.

[0008] Es bestand daher die Aufgabe, ein strahlungsempfindliches Gemisch sowie ein Aufzeichnungsmaterlal zur Verfügung zu stellen, das auf einfache Weise zugängliche, möglichst kommerziell verfügbare Monomere enthält und eine gegenüber dem Stand der Technik verbesserte Lichtempfindlichkeit aufweist.

[0009] Gelöst wird die Aufgabe mit einem strahlungsempfindlichen Gemisch, das einen im Bereich von 700 bis 1.200 nm absorbierenden Heptamethinzopianin-Farbstoff enthält sowie Acrylat- und/oder Methacrylat-Monomere mit mindestens einer photooxidierbaren Gruppe.

[0010] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demgem
ß ein strahlungsempfindliches Gemisch, das ein radikalisch polymerisierbares Acrylat- oder Methacrylat-Monomer und/oder-Oligomer mit mindestens zwei Acrylat- und oder Meth-acrylatgruppen und mindestens einer photooxiderbaren Gruppe, einen Photoinitiator, einen IR-absorbierenden Farbstoff und ein organisches polymeres Bindemittel enth
ält, und dadurch gekennzeichnet ist, daß der IRabsorbierende Farbstoff ein heptamethincyanin-Farbstoff ist.

[0011] Bevorzugt sind dabei Heptamethincyanin-Farbstoffe, bei denen 3 Methin-Kohlenstoffetome Bestandteil eines 5-bis 7-gliedrigen iscocyclischen oder heterocyclischen Rings sind. Die Bezeichnung "Heptamethincyanin-Farbstoffe" schließt amphotere wie auch ionische Verbindungen ein. Die aromatischen Endgruppen in den Farbstoffen sind bevorzugt Indoi- bzw. Indoitumgruppen, an die gegebenenfalls noch weitere Ringe, insbesondere carbocyclische Ringe, nanelliert sein können. 10012] Das Bindemittel kann aus einer ganzen Reihe von organischen Polymeren ausgewählt sein. Auch Gemische verschiedener Bindemittel können zum Einsatz kommen. Geeignet sind beispielsweise chlorierte Polyaitylene (insbesondere Polymethylen und chloriertes Polypropylen), Polymethjacryskäure-alkylester oder-alkenylester (insbesondere Polymethyl(methjacrylat, Polyethyl(methjacrylat, Polybutyl(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat, Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat) (Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat) (Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat) (Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat) (Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat) (Polyethyl-heavpl)-(methjacrylat)-(Polyethyl-heavpl)-(polyethyl-h

[0013] Für die Zwecke der vorliegenden Erfindung sind Bindemittel, die Carboxygruppen enthalten, besonders geeignet. Das sind Insbesondere Copolymere mit Einheiten aus α.β-ungesättigten Carbonsäuren oder Dicarbonsäuren (bevorzugt Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Vinylessigsäure, Maleinsäure oder Itaconsäure). Zu nennen sind insbesondere Copolymere mit Einheiten aus (Meth)acrylsäure und Einheiten aus Alkyl(meth)acrylaten, Allylmethacrylaten und/oder (Meth)acryinitrii, daneben auch Copolymere mit Einheiten aus Crotonsäure und Einheiten aus Alkyl (meth)acrylaten und/oder (Meth)acrylnltril, schließlich auch Vinylessigsäure/ Alkyl(meth)acrylat-Copolymere. Geeignet sind daneben Copolymere mit Einheiten aus Maleinsäureanhydrid oder Maleinsäuremonoalkylestern. Dazu gehören belsplelsweise Copolymere mit Einheiten aus Malelnsäureanhydrid und Styrol, substitulerten Styrolen, ungesättigten Ethern oder Estern oder ungesättigten allphatischen Kohlenwasserstoffen, sowie die aus solchen Copolymeren erhältlichen Veresterungsprodukte. Zu nennen sind weiterhin Produkte, die aus der Umsetzung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren mit intramolekularen Dicarbonsäureanhydriden entstehen. Unter dem Begriff "Copolymere" sollen hier Polymere mit Einheiten aus mindestens 2 verschiedenen Monomeren verstanden werden, also auch Terpolymere und höhere Mischpolymere. Verwendbar sind auch Polymere, in denen Gruppen mit aciden Wasserstoffatornen vorkommen, von denen ein Tell oder alle mit aktivierten Isocyanaten umgesetzt ist. Hierzu gehören beispielsweise Produkte, wie sle bei der Umsetzung von hydroxylgruppenhaltigen Polymeren mit aliphatischen oder aromatischen Sulfonylisocyanaten oder Phosphinsäure-isocyanaten entstehen. Gut geeignet sind schließlich auch Polymere mit aliphatischen oder aromatischen Hydroxygruppen, beispielsweise Copolymere mit Einheiten aus Hydroxyalkyl(meth)acrylaten, aus Allylaikohol, aus Hydroxystyrol oder aus Vinylaikohol, sowie Epoxyharze, sofern sie elne ausreichende Anzahl an freien OH-Gruppen tragen.

[0014] Der Begriff "(Meth)acrylsäure" steht im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung für "Acrylsäure und/ oder Methacrylsäure". Entsprechendes gilt für (Meth)acrylnitrii, -(meth)acrylatriid usw.

[0015] Die als Bindemittel eingesetzten organischen Polymere haben allgemein ein mittleres Molekulargewicht Mw von 600 bis 200.000, bevorzugt 1.000 bis 100.000. Bevorzugt sind ferner Polymere, die eine Säurezahl zwischen 10 und 250, bevorzugt von 20 bis 200, oder eine Hydroxylzahl von 50 bis 750, bevorzugt von 100 bis 500, aufweisen. [0016] Der Antell an Bindemittel(n) beträgt allgemein 10 bis 90 Gew. %, bevorzugt 20 bis 80 Gew. %, jeweils be-

zogen auf das Gesamtgewicht der nichtflüchtigen Bestandteile des strahlungsempfindlichen Gemisches.
[0017] Die radikalisch polymerisierbare Acrylat- oder Methacrylat-Verbindung mit mindestens einer photooxidierbaren Gruppe ist beispielsweise eine Verbindung mit einer primären, sekundären und insbesondere tertiären Aminogruppe. Besonders bevorzugt sind polymerisierbare Verbindungen, die neben einer (tertiären) Aminogrupe noch mindestens eine Hanstoff- undöder Urethangrupee enthalten. Unter dem Begriff Hanstoffgrupe? soli im Zusammentagn
mit der vorliegenden Erfindung eine Gruppe der Formel >N-CO-N< verstanden werden, bei der die Valenzen an den
Stückstoffatornen mit Wasserstoffatornen bzw. Kohlenwasserstoffresten abgesättigt sind (dabel solite nicht mehr als
eine Valenz an jedem der beiden Stückstoffatome mit einem Wasserstoffatorne abgesättigt sind. Es ist jedoch auch möglich, daß eine Valenz an einem Stückstoffatorn ein dien Wasserstoffatornen an einem Stückstoffatornen die Bindung zu einer Carbamoylgruppe (d.h. einer -CO-NH-Gruppe)
erstellt ist oda eine Bürst-Struktur entstellt.

[0018] Daneben sind Verbindungen geeignet, die eine photooxidierbare Amino-, Harnstoff- oder Thiogruppe, die auch Bestandtel eines heterocylischen Ringes sein kann, aufweisen. Verbindung mit photooxiderbaren Enogruppen kommen ebenfalls in Betracht. Konkrete Beispiele für photooxidierbaren Gruppen sind Triethanoiamino-, Triphenylamino-, Thioharnstoff-, Imidazo-I, Oxazol-, Thiazol-, Acetyliacetonyl-, N-Phenyl-glycin- und Ascothinsäuregruppen. Besonders geeignete Monomere mit photooxidierbaren Gruppen lassen sich durch die folgende Formet I

55

 $R(m-n)Q[(-CH_2-CR^1R^2-O)_n-CO-NH-(X^1-NH-CO-O)_n-X^2-(O-CO-CR^3=CH_2)_n]_n$ (I)

beschreiben, worin

Q für -S-.

10

für eine (C2-C8)Alkyl-, (C2-C8)Hydroxyalkyl- oder (C6-C14)-Aryl-gruppe,

R1 und R2 unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine Alkyl- oder Alkoxyalkylgruppe und

R3 für ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe steht,

X1 eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen

oder

χ2 eine (c+1)wertige Kohlenwasserstoffgruppe darstellt, in der bis zu 5 Methylengruppen durch Sauerstoffa-

tome ersetzt sein können,

D1 und D2 unabhängig voneinander eine gesättigte Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeu-20

Ε

c

25

30

50

eine zweiwertige gesättigte Kohlenwasserstoffgruppe mlt 2 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine zweiwertige 5- bis 7- gliedrige, gesättigte, iso- oder heterocyclische Gruppe, wobei die heterocyclische Gruppe bis zu 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome im Ring enthalten kann, eine zweiwertige, aroma-

tische, mono- oder bicyclische, isocyclische Gruppe mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen oder eine zweiwertige 5- oder 6- giledrige aromatische heterocyclische Gruppe darstellt.

eine ganze Zahl von 0 bis 4,

b 0 oder 1.

eine ganze Zahl von 1 bis 3.

eine ganze Zahl von 2 bis 4 und m eine ganze Zahl von 1 bis m lst.

[0019] Verbindungen dieser Art sowie Verfahren zu ihrer Herstellung sind ausführlich in der EP-A 0 287 818 beschrieben. Wenn in einer Verbindung der allgemeinen Formei i mehrere Reste Roder mehrere Reste der in der eckigen Klammer angegebenen Struktur vorhanden sind, d.h. wenn (m - n) > 1 bzw. n > 1 lst, dann können diese Reste untereinander gleich oder verschieden sein. Verbindungen der Formei I, in denen n = m ist, sind besonders bevorzugt. Sämtliche Reste enthalten dann polymerisierbare Gruppen. Vorzugsweise ist die Laufzahl a = 1, bei mehreren Resten solite a = 0 in nicht mehr als einem Rest vorkommen. Wenn R eine Alkyl- oder Hydroxyalkylgruppe ist, dann umfaßt sie allgemein 2 bis 8. Insbesondere 2 bis 4. Kohlenstoffatome. Arvireste R sind allgemein ein- oder zweikernig, bevorzugt jedoch einkernig. Sie können durch (C₁-C₅)Alkyl- oder (C₁-C₅)Alkoxygruppen substituiert sein. Wenn R¹ und R² Alkyl- oder Alkoxy-gruppen sind, dann enthalten sie bevorzugt 1 bis 5 Kohlenstoffatorne. R3 ist bevorzugt ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe. X1 ist bevorzugt ein geradkettiger oder verzweigter allphatischer und/oder cycloaliphatischer Rest mit vorzugsweise 4 bls 10 Kohlenstoffatomen. X2 umfaßt In elner bevorzugten Ausführungsform 2 bis 15 Kohlenstoffatome. Insbesondere handelt es sich um einen gesättigten, geradkettigen oder verzweigten allphatischen und/oder cycloaliphatischen Rest mit dieser Anzahl an Kohlenstoffatomen. Bis zu 5 Methylengruppen in diesen Resten können durch Sauerstoffatome ersetzt sein. Besteht X2 aus reinen Kohlenwasserstoffketten, so umfaßt der Rest allgemein 2 bis 12, bevorzugt 2 bis 6 Kohlenstoffatome. X2 kann auch eine cycloaliphatische Gruppe mit 5 bis 10 Kohlenstoffatornen, Insbesondere eine Cyclohexandlyl-Gruppe seln. Der durch D1, D2 und die belden Stickstoffatome gebildete gesättigte heterocyclische Ring umfaßt allgemein 5 bis 10 Ringglieder, insbesondere 6 Ringglieder. In dem letztgenannten Fall ist der heterocyclische Ring demgemäß vorzugsweise ein Piperazin und der davon abgeleitete Rest ein Piperazin-1,4-diyl-Rest. Der Rest E ist in einer bevorzugten Ausführungsform eine Alkandiylgruppe, die gewöhnlich etwa 2 bis 6 Kohlenstoffatome umfaßt. Die zweiwertige 5- bis 7-gliedrige, gesättigte, isocyclische Gruppe E ist bevorzugt eine Cyclohexandiyl-, insbesondere eine Cyclohexan-1,4-diyl-Gruppe. Die zweiwertige, isocyclische, aromatische Gruppe E ist bevorzugt eine ortho-, metaoder para-Phenylengruppe. Die zweiwertige 5- oder 6-gliedrige aromatische heterocyclische Gruppe E schließlich enthält bevorzugt Stickstoff- und/oder Schwefelatome im heterocyclischen Ring, c ist bevorzugt 1, d.h. jeder der Reste in der eckigen Klammer enthält allgemein nur eine polymerisierbare Gruppe, insbesondere nur eine (Meth)acryloyloxygruppe.

[0020] Die Verbindungen der Formel I mit b = 1, die demgemäß zwei Urethangruppen in ledem der in der eckigen Klammer angegebenen Reste aufweisen, können in an sich bekannter Weise hergestellt werden durch Umsetzung von Acrylsäureestern oder Alkacrylsäureestern, die freie Hydroxygruppen enthalten, mit äquimolaren Mengen an Disocyanaten. Überschüssige Isocyanatgruppen werden dann beispielsweise mit Tris-(hydroxyalkyi)-aminen, N.N'-Bis-hydroxyalkyipperazinen oder N.N.N.N'-Teitskibytroxyalkyikalkylendiaminen, wobei jeweils einzelne Hydroxyalkyipropen durch Alkyl- und/oder Anyfaruppen R ersetzt sein können. In Fall a – 0 liegt eine Hamstoffgrupplerung vor. Beispiele für die als Ausgangsmaterialien verwendeten Hydroxyalkylarnien sim Diethanolamin, Triertenholamin, Trier (2-hydroxy-propyl)-amin, Trier (2-hydroxy-butyl)-amin und Alkyl-bis-hydroxyalkyl-amine. Beispiele für geeignete Disocyanates sind Hexamethylendisocyanate, 2,2.4-Trimethyl-hexamethylendisocyanat, 1,4-Cyclohexylpidnisocyarguppen enthaltende Ester werden bevorzugt Hydroxyethyl-(meth)acrylat, Hydroxypropyl-(meth)acrylat und Hydroxylsocrooxi-(meth)acrylat innessetzt.

[0021] Folymerisierbare Verbindungen der Formel I mit b – 0 lassen sich herstellen, indem die bereits beschriebenen Hydroxyalkylaminoverbindungen umgesetzt werden mit Isocyanatgruppen enthaltenden Acryl- oder Alkacryisäurestern. Als isocyanatgruppen enthaltender Ester wird dabei bevorzugt (2-lsocyanate-ethyl-(meth)acrylat eingesetzt. [0022] Die Verbindungen der Formel II werden analog zu denen der Formel I hergestellt, wobei anstelle von Umsetzungsprodukten aus Hydroxy-alykacrylaten oder -alkacrylaten und Dilsocyanaten die entsprechenden Acryisäure-oder Alkacrylaten und Dilsocyanaten die entsprechenden Acryisäure-oder Alkacrylaten von die Stephen von der Pormel II werden sowie Verfahren zu Ihrer Herstellung sind im übrigen in der EPA o 316 706 dernbart.

[0023] Polymerisierbare Verbindungen mit photooxidierbaren Gruppen der Formel II

$$R_{(m-n)}Q[(-CH_2 - CR^1R^2 - O)_a] - (CH_2 - CH[CH_2O - CO - CR^3 = CH_2] - O)_b] - H]_n$$
 (II)

sind für die Zwecke der vorliegenden Erfindung geeignet, wenn a' und b' genze Zahlen von 1 bis 4 darstellen und Q, R, R1, R2, R3, n und m die oben angegebenen Bedeutungen haben, wobel Q zusätzlich eine Gruppe der Formel N-E-Nc sein kann, worin der Rest E' der Formel III

entspricht, wobel c die gleiche Bedeutung wie in Formel I hat und (p)C₆H₄ für para-Phenylen steht. [0024] Als polymerisierbere Verbindungen mit photooxidierbaren Gruppen lassen sich femer Acryl- und Alkacryisäuresetter der Formel IV

$$Q'[(-X^{1'}-CH_2-O)_a-CO-NH(-X^1-NH-CO-O)_b-X^2-O-CO-CR^3=CH_2]_n$$
 (IV)

einsetzen, worin

Q'=

35

45

50

55

10

20

$$-N$$
 D^{1}
 D^{2}
 D^{2}
 D^{2}
 D^{2}
 D^{2}
 D^{2}

X1' für -C₁H₂₁ - oder -C₁H₂₁₋₁-O-CO-NH(-X1-NH-CO-O)_b-X2-O-CO- CR3=CH₂ steht,

D³ eine gesättigte Kohlenwasserstoffgruppe mit 4 bis 8 Kohlenstoffatomen, die mit dem Stickstoffatom einen 5- oder 6- gliedrigen Heterocyclus bildet,

Z ein Wasserstoffatom oder einen Rest der Formel C_kH_{2k}-O-CO-NH(-X¹-NH-CO-O)_b-X²-O-CO-CR³=CH₂ darstellt,

i und k unabhängig voneinander ganze Zahlen von 1 bis 12 sind und

n' eine ganze Zahl von 1 bis 3 ist,

wobei in mindestens einem der an Q gebundenen Reste a = 0 ist.

[0025] X1, R3, a und b haben in der Formel IV die oben angegebene Bedeutung; X2 stellt eine zweiwertige Kohlen-

wasserstoffgruppe dar, in der bis zu 5 Methylengruppen durch Sauerstoffatome ersetzt sein können. Die Laufzahl a ist in dieser Formel bevorzugt 0 oder 1; ist bevorzugt eine Zehl von 2 bis 10. Bevorzugte Reste Q sind Piperazin-1,4-diyl (D¹=D²= CH₂-CH₂), Piperidin-1-yl (D³= [CH₂]₆, Z= H) und 2-(2-Hydroxy-ethyl)-piperidin-1-yl (D³= [CH₂]₆, Z= CH₂-CH₂-DH₂

[0026] Von den Verbindungen der Formel IV werden solche bevorzugt, die neben einer Harmstoffgruppe noch mindestens eine Urethangruppe enthalten. Unter "Harmstoffgruppe" soll wiederum die bereits weiter oben beschriebene Gruppe der Formel IV-CO-IV-verstanden werden. Verbindungen der Formel IV sowie Verfahren zu ihrer Herstellung sind in der FP-A 0.355.337 offenbart.

[0027] Als polymerisierbare Verbindungen mit photooxdierbaren Gruppen sind auch Umsetzungsprodukt von Mono- oder Discoyanaten mit mehrwertigen Alkoholen, in denne alle oder ein Teil der Hydroxygruppen mit (Meth)acrysäure verestert sind, geeignet. Bevorzugt sind Produkte, wie sie aus der Umsetzung von Hydroxyalky(meth)acrylaten mit Dilsocyanaten entstehen. Soliche Monomere sind bekannt und belspielsweise in den DE-A 28 22 190 oder DE-A 20 64 079 beschrieben.

[0028] Das arfindungsgemäße Gemisch kann darüber hinaus photopolymerislierbare Acrylat- und/oder Alkacrylat-Verbindungen mit 2 oder mehr, bevorzugt 3 bis 6, Acrylat- und/oder Alkacrylat-, insbesondere Methacrylat-Gruppen entitalten. Diese multifunktionellen Verbindungen wirken als Vernetzer. Bevorzugte Vernetzer sind (Meth)acrylate von gesättigten aliphatischen oder alicycilischen, drei- oder mehrwertigen Alkoholen, wie Alkandiolen (speziell Ethylenglykol und Propylenglyko), Bis-phenol-A, Trimethyloptena, Framethyloptenap, Pentaerythrit oder Dipentaerythrit. Das sind beispielsweise ethoxyliertes und propoxyliertes Trimethyloptopantri(meth)scrylat. Dirfmethylopropantetra(meth)acrylat, Tris(2-hydroxyethyl)-isocyanuratir(meth)-acrylat oder Glycerin-tri(meth)acrylat. Der Anteil der vernetzend wirkenden Acrylat- und/oder Alkacrylatverbindungen beträgt aligemein bis zu 20 Gew.-%, bevorzugt 5 bis 15 Gew.-%, jewells bezogen auf das Gesamtgewicht der nichtiflüchtigen Bestandteile des strahlungsempfindlichen Gemisches.

[0029] Der Antell aller photopolymerislerbaren Monomere oder Oligomere beträgt allgemein 10 bis 85 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 75 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtigewicht der nichtflüchtigen Bestandtelle des strahlungsempfindlichen Gemisches. Dabei sind allgemein mindestens 40 Gew.-% der photopolymerisierbaren Monomere und/ oder Oligomere solche mit photooxidierbaren Gruppen.

[0030] Der Heptamethincvanin-Farbstoff entspricht vorzugsweise einer der allgemeinen Formeln V oder VI.

 $R^1 = R^2 = H \ oder \ R^1 \ und \ R^2 \ zusammen \ - CH = CH - CH = CH - bedeuten, \ wobei \ R^1 \ gemeinsam \ mit \ R^2 \ einen \ sechgliederigen \ an ellierten \ Ring \ bildet.$

R3=Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl

Y=

30

45

50

5

10

30

35

40

45

50

20
$$\mathbb{R}^{\frac{1}{2}}$$
 \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{3}

R1=R2=H oder R1 und R2 zusammen -CH=CH-CH=CH- bedeuten, wobei R1 gemeinsam mit R2 einen sechgliederigen aneillierten Ring bildet. R3=Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl

R⁴=H, Cl.

X= -(CH2)3- oder -(CH2)2-

[0031] Struktur und Nomenklatur von Cyanin-Farbstoffen sind u. a. bei H. Zollinger, Color Chemistry, VCH, Weinheim 1991 Nomenklatur beschrieben.

[0032] Der Anteil des Heptamethincyanin-Farbstoffs beträgt allgemein 0,01 bis 10,0 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 8,0 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der nichtflüchtigen Bestandteile des photopolymerisierbaren Gemisches. [0033] Die in dem erfindungsgemäßen Gemisch eingesetzen Photoinitiatoren sind an sich bekannt. Gut geeignet sind TriazinVerbindungen mit mindestens einer photolytisch spaltbaren Trihalogenmethylgruppe, insbesondere einer Trichlor- oder Tribrommethylgruppe. Die Trihalogenmethylgruppen können dabei direkt, über eine konjugierte Doppelbindung oder über eine Kette von konjugierten Doppelbindungen an einen aromatischen carbocyclischen oder heterocylischen Ring gebunden sein. Bevorzugt sind Verbindungen mit einem Triazin-Grundkörper an den insbesondere 2 Trihalogenmethylgruppen gebunden sind. Solche Verbindungen sind beispielsweise in der DE 2 718 259. EP-A 0 137 452 und in der EP-A 0 563 925 offenbart, Grundsätzlich absorbieren die verwendeten Triazine die zur Bebilderung verwendete Strahlung nicht, Deshalb können auch Trihalogenmethyltnazine zum Einsatz kommen, deren Eigenabsorption unter 300 nm liegt. Solche Materialien sind besonders bevorzugt, weil dadurch die Photoreaktivität gegenüber den üblichen Innenraumbeleuchtungen reduziert ist. Verwendbare Trihalogenmethyltriazine sind beispielsweise solche, die (gesättigte) aliphatische Substituenten oder ungesättigte Substituenten mit nur wenig ausgedehnten mesomerlefähigen Π-Elektronensystemen enthalten. Verbindungen mit anderen Grundgerüsten, belspielsweise Phenyl-trihalogen-methyl-sulfone (insbesondere Phenyl-tribrommethylsulfon) und Phenyl-trihalogen-methyl-ketone, die im kürzerwelligen UV-Bereich absorbieren, sind prinzipiell ebenso verwendbar. Der Anteil an Photoinitiator(en) liegt allgemein bei 0,1 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 1,0 bis 10 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der nichtflüchtigen Bestandteile des photopolymerisierbaren Gemisches.

[0034] Gegebenenfalls vorhandene vordisperigierte Phthalocyanin-Pigmente dienen in erster Linie zum Einfärben des Gemisches und der damit erzeugten Schichten. Ihr Anteil beträgt alligemein etwa 1 bis 20 Gew.-%, bevorzugt etwa 2 bis 14 Gew.-%. Besonders geeignete vordispergierte Phthalocyanin-Pigmente sind nden Schriften DE-A 199 15 717 und DE-A 199 33 139 öffenbart. Bevorzugt sind insbesondere metallfreie Phthalocyanin-Pigmente.

[0035] Um die Eigenschaften der photopolymerisierbaren Schicht noch besser an die jeweiligen Verwendungszwekken zupassen, kann diese noch weitere Zusätze enthalten. Das sind beispleisweise Zusätze, die eine thermisch induziente Polymerisation inhibieren, Wasserstolf-Donatoren, Farbstolfe, gefärbte und farbiose Pigmente, Farbbiofer, Fillterfarbstolfe, Indiktorfarbstolfe, Weichmacher und/oder Kettenüberträger. Als Additive werden zweckmäßig solche gewählt, die die bildmäßig einwirkende Strahlung nicht absorbieren.

[035] Zur Herstellung des erfindungsgemäßen Aufzeichnungsmaterials wird das strahlungsempfindliche Gemisch zweckmäßig in einem organischen Lesamittel geliekt zw. dieperglet und die Lösung oder Dispersion als dünner Him auf den Träger aufgebracht. Das Aufbringen kann durch Aufgießen, Sprühen, Tauchen, durch Antragen mit Hilfe von Walzen oder nach ähnlichen, dem Fachmann bekannten Verfahren erfotgen. Nach dem Trocknen wird auf diese Weise in Aufzeichnungsmaterial erhalten, aus dem sich beispielsweise Druckformen für den Hochdruck, Flachdruck oder Siebdruck herstellen lassen. Es kann auch ein Material sein, aus dem sich Reliefkopien (z.B. für die Herdruck oder Siebdruck herstellen lassen. Es kann auch ein Material sein, aus dem sich Reliefkopien (z.B. für die Herdruck oder Siebdruck herstellen gebenschrift), Einzelkopien, Gerbblicher, Pigmentblider oder ähnliche bildmäßig strukturferte Produkte herstellen lassen. Das erfindungsgemäße Gemisch eignet sich fermer für die Herstellung von Atzreservagen, die beispielsweise bei der Herstellung von Leiterplatten oder von Namensschlitigen erigeges zur werden können, sowie für das Formteilätzen. Bevorzugt wird es jedoch eingesetzt zur Herstellung von Photoresistschichten sowie von Druckplaten.

[0037] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demgemäß auch ein Aufzeichnungsmaterial für die Herstellung von Druckplatten mit einem Träger und einer Schicht aus dem erfindungsgemäßen photopolymerisierbaren Gemisch. Als Trägematerial für Druckplatten eigene sich Follen, Bänder oder Platten aus Metall (Insbesondere aus Aluminium oder einer Aluminiumlegierung, aus Stahl, Zink oder Kupfer) oder Kunststoff (Insbesondere Polyester - speziell Polyethylenterphithatal - oder Cellulosseacetal), für Siebdrucktfäger auch Perlongaze. In vielen Fällen ist se g\u00e4nstelle Oberfl\u00e4che des Tr\u00e4gers einer mechanischen, chemischen und/oder elektrochemischen Vorbehandlung zu unterziehen um die H\u00e4flüchen Tr\u00e4gers und strahlungsempfindlicher Schicht optimal ein-zustellen oder um zu erreichen, daß die Tr\u00e4gersoberfl\u00e4chen die bildmaßig einwirkende Strahlung weniger stark reflekten (Lichthofschutz). Der bevorzugte Tr\u00e4ger für Offsetdruckplatten besteht aus Aluminium oder einer Al-Legierung und ist auf seiner Oberfl\u00e4che elektrochemisch aufgerauht, anschließend anodisiert, gegebenenfalls auch noch mit einem hydrophillerend wirkenden Mittel (beitspielsweise Polyvinylphosphons\u00e4ure) behandelt worden.

[0038] Durch die Empfindlichkeit des erfindungsgem\u00e4\u00e46en Aufzeichnungsmaterials im nahen Infrarot(NIR)-Bereich werden zur bildm\u00e4\u00e46in Bestrahlung die dem Fachmann gel\u00e4\u00fcrigen IR-Laserquellen zwischen 700 und 1200 nm eingesetzt. Bevorzugt sind Laserdioden, die im NIR-Bereich emittieren.

Das erfindungsgemäße Aufzeichnungsmaterial weist eine besonders hohe Abbildungsleistung auf und ist daher besonders für eine digitale Bebliddurung mit NIFLaserstrablen geeignet. Im nachfolgenden Entwicklungsprozeswird dann exakt zwischen Nichtbildstellen und Bildstellen differenziert, so daß der Punktzuwachs überraschend deutlich vermindert ist. Auch kleine Negativ-Schriften werden daher noch kler wiedergegeben. Gleichzeitig besitzt das Material eine sehr hohe Empfildlichkeit im NIFW-Welenlängenbereich.

[0039] Es ist praktisch unabdingbar, die strahlungsempfindliche Schicht während der durch NIR-Strahlung induzierten Polymerisation vor der Einwirkung von Luftsauerstoff zu schützen. Das ist am einfachsten zu erreichen durch hat für Sauerstoff undurchlässige oder nur wenig durchlässige Deckschicht ("wenig durchlässig") bedeutet eine Durchläs-

sigkeit von nicht mehr als 100 cm² Og/m² 'd 'b lar, bestimmt gemäß DIN 53 380 bei 23°C), die auf die strahlungsempindliche Schicht aufgebracht ist. Die Deckschicht kann sebsttragend sein und vor dem nachfolgenden Entwicklungsschritt abgezogen werden. Sie besteht dann beispielsweise aus einer auflarninierten Polysetsrfolie. Auch Deckschichten aus einem Material, das (mindestens in den nicht gehärtete Bereichen) in der Entwicklerflüssigkeit Iselich oder dispergierbei zit, können verwendet werden. Gesignete Materialen für eine in wäßrig-alkalischen Entwicklerm volfflächig lösliche Deckschicht ist nich beispielsweise Polyvinylalkohol, Polyvinylyrrolidon, Polyyhosphate, Zucker usw. Die Dicke der Deckschicht beträch allenenie 0,1 bis 10 um. bevorzudt 1 bis Sum.

[0040] Die weltere Verarbeitung der bildmäßig bestrahten Aufzeichnungsmateriallen erfolgt nach allgemein üblichen und dem Fachmann bekannten Verfahren. Vor dem Entwickeln kann das bildmäßig bestrahtte Material noch nacherwärmt werden, um eine bessere Vernetzung in den bestrahten Bereichen zu erzielen. Zum Entwickeln selbst können organische Lösemittel der Gemische von organischen Lösemitteln eingesetzt werden, bevorzugt sind jedoch wäßrigkläsische Lösungen mit einem Pit-Wert von 8 bis 14, insbesonder von 9 bis 13, die biz ut etwa 20 Gew.--%, bevorzugt bis zu etwa 15 Gew.- %, an wassermischbaren organischen Lösemitteln enthalten können. Die Entwickler können darüber hinaus noch Netzmittell, Farbstoffe, Salze undfoder andere Zusätze enthalten. Beim Entwickeln werden die nichtbestrahlten Bereiche der Schicht entfemt, während die bestrahlten und damit gehärteten Bereiche der Schicht auf dem Träder zurückbleilen.

[0041] Die nachfolgenden Beispiele Illustrieren die Erfindung, "Gt" steht darin für "Gewichtsteil(e)", "Vt" für "Volumenteil(e)". Prozente sind Gewichtsprozente, soweit nicht anders angegeben oder aus dem Zusammenhang ersichtlich.

Beispiel 1

20

[0042] Ein Gemisch aus

- 5 6,92 Gt einer 32,8 %igen Lösung eines Methylmethacrylat-Methacrylsäure-Copolymers (Molverhältnis von Methylmethacrylat- zu Methacryl-säure-Einheiten 4:1; Säurezahl: 110 mg KOH/g) in 2-Butanon (Viskosität der Lösung: 105 mm/8 mt Kapillerangföß 1,0 bei 25°C);
 - 3,77 Gt elner 86,8 %Igen Lösung elnes Reaktionsproduktes aus 1 mol 2,2,4-Trimethyl-hexamethylendilsocyanat und 2 moi Hydroxyethyl-methacrylat (Viskosität; 3.3 mm²/s mit Kapillarengröße 1,0 bel 25°C),
- - 6,87 Gt Heliogenblau D 7490-Farbstoffdispersion (vgl. DE 199 33 139 A1) (9,9 %ig, Viskosität 7,0 mm²/s mit Ka pillargröße 1 bel 25°C).
 - 0,41 Gt 2,4-Bis-trichlormethyl-6-diphenyl-4-yl-[1,3,5]triazin,
 - 0,68 Gt Edaplan™ LA 411 (1 %lg in ®Dowanol PM),
 - 20,5 Gt 2-Butanon und
 - 40,7 Gt Propylenglykolmonomethylether (®Dowanol PM)

wurde auf einen elektrochemisch aufgerauhten, anodisierten (Oxidgewicht 3 g/m²) und mit Polydnylphosphonsäure hydrophilierten Aluminium-Druckplattenträger aufgeschleudert und bei 100°C 2 min im Umiuftrockenschrank getrocknet. Die Schichtdicke der strahlungsempfindlichen Schicht betrug dabei 1,58 g/m². Auf die strahlungsempfindliche Schicht wurde eine 6 %ige wäßrige Lösung eines Gemisches aus 1 Gt vollverseiften Polyvinylakhohol (Hydroybegrad 88,4 %, Viskosität 4 mPa s in 4 %iger wäßrigen Lösung bei 20°C), aus 1 Gt tellverseiften Polyvinylalkohol (Hydroybegrad 87,7 %, Viskosität 8 mPa s in 4 %iger wäßriger Lösung bei 20°C) und 0,5 Gt Polyvinylpyrrolidon (k-Wert = 30) aufgebracht und ebenfalls 2 min bei 100°C in Umfuff getrocknet. Die Deckschicht wies ein Schichtgewicht von 1,47 g/m² auf.

[0043] Die so arhattene Druckplatte wurde mit einem CREO Trendseiter 324AT (2400 dp.) beit ldert, 1 min auf 100°C erwärmt und danach mit einem wäßrig-alkalischen Entwickler (Agfa EN 231C) bei 28°C mit einer Durchlaufgeschwindigkeit von 1 m/min. (Agfa VSP83) entwicklet. Die angegebene Empfindlichkeit entsprach derjenigen Laserenergie in der Bildebene, die erforderlich war, um ein 50 %-Feld gebildet aus 1x1- und 8x8-Bildpunkten gleich hell erscheinen zu lassen. Der auf diese Weise bestimmte Wert betrun 18 mt/cmr.

Beispiel 2 und Vergleichsbeispiele V1 bis V4

- 55 [0044] Wie in Beispiel 1 beschrieben wurden weitere Druckplatten hergestellt, wobei für die IR-empfindliche Schicht folgende Komponenten verwendet wurden:
 - A eine 32,8 %ige Lösung eines Methylmethacrylat/Methacrylsäure-Copolymers (Molverhältnis von Methylme-

- thacrylat- zu Methacrylsäure-Einheiten 4:1; Säurezahl: 110 mg KOH/g) in 2-Butanon (Viskosität 105 mm²/s bei Kapillarengröße 1.0 und 25°C)
- B eine 86,8 %ige Lösung eines Reaktionsproduktes aus 1 mol 2,2,4-Trimethyl-hexamethylendilisocyanat und 2 Mol Hydroxyethylmethacrylat (Viskosität 3.3 mm²/s bel Kapillarengröße 1.0 und 25°C)
- 5 C Dipentaerythritpentaacrylat (Cray Valey SR 399)
 - D ethoxyliertes Trimethylolpropantriacrylat (Cray Valey SR 454)
 - E Trimethylolpropantriacrylat
 - F Bisphenol-A-dimethacrylat
 - G R-Farbstoff FEW S0094 (= Formel VI, R und R zusammen -CH=CH-CH=CH- bedeuten, wobei R¹ gemeinsam mit R² einen sechgliederigen aneilierten Ring bildet, R³ = CH₃, R⁴ = CI, X = (CH₂)₃ und Y =pTosO (= paratoliroleutfonat!)
 - H Heliogenbiau D 7490-Farbstoffdispersion (vgi. DE 199 33 139 A1) (9,9 %lg, Viskosität 7,0 mm²/s mit Kapillargröße 1.0 bei 25°C)
 - 2.4-Bis-trichlormethyl-6-diphenyl-4-yl-[1,3,5]triazin
 - J 2-Mercapto-benzothiazol

10

15

- K Edaplan™ LA 411 (1 %ig in ®Dowanol PM)
 - L 2-Butanon
- M Propylenglykol-monomethylether (®Dowanoi PM)
- [0045] Die jeweils verwendete Zusammensetzung, Schichtgewichte und bestimmte Plattenempfindlichkeit sind in Tabelle 1 aufgelistet:

Toballa 1:

rabelle 1;							
Komponente	Beispiele						
	2	V1	V2	V3 Gt	V4 Gt		
	Gt	Gt	Gt				
A	6,900	6,904	6,904	6,904	6,904		
В	3,770						
С		3,270					
D			3,270	-			
Е			•	3,270			
F			•		3,270		
G	0,163	0,163	0,163	0,163	0,163		
Н	6,870	6,869	6,869	6,869	6,869		
1	0,408	0,408	0,408	0,408	0,408		
J	0,007	0,007	0,007	0,007	0,007		
К	0,680	0,679	0,679	0,679	0,679		
L	20,48	20,98	20,98	20,98	20,98		
М	40,72	40,72	40,72	40,72	40,72		
Schicht- gewicht [g/r	m ²] 1,60	1,50	1,50	1,30	1,50		
Energiewert [mJ/cm²	2] 42	109	_1)	117	90		

1) Im untersuchten Energiebereich von 18 bis 110 m./cm² wurde keine Aushärtung beobachtet

Beispiel 3

45

50

[0046] Aus einem Gemisch von

2,92 Gt einer 32,8 %igen Lösung eines Methylmethacrylat/Methacrylsäure-Copolymers (Molverhältnis von Methyl-

- methacrylat- zu Methacrylsäure-Einheiten 4:1; Säurezahl: 110 mg KOH/g) in 2- Butanon (Viskosität 105 mm²/s bei Kapillarengröße 1.0 und 25°C).
- 6,99 Gt einer 28,9 %igen Lösung eines Reaktionsproduktes aus 1 mol Hexamethylendiisocyanat, 1 mol Hydroxyethylmethacrylat und 0,5 mol 2-{2- Hydroxyethyl)-piperidin (Viskosität 1.7 mm²/s mit Kapillarengröße 1,0 bei osers)
 - 0,10 Gt IR-Farbstoff FEW S0094 (= Formel VI, R¹ und R² zusammen -CH-ECH-CH-bedeuten, wobel R¹ gemeinsam mit R² einen sechgliederigen anellierten Ring blidet, R³ = CH₃, R⁴=CI, X=(CH₂)₂ und Y² = pTosCY), 3.37 Gt Helioenblau D 7490-Farbstoffdispersion (vol. DE 199 33 139 A1) (9,9 %id, Viskostiāt 7.0 mr/³ ent IX-
- pillargröße 1,0 bei 25°C), 0,41 Gt 2,4-Bis-trichlormethyl-6-diphenyl-4-yl- [1,3,5]triazin,
 - 0,67 Gt EdaplanTM LA 411 (1 %ig in @Dowanol PM),
- 19,4 Gt 2-Butanon und
- 36,1 Gt Propylenglykolmonomethylether (@Dowanol PM)

15 wurde, wie unter Beispiel 1 beschrieben, eine Druckplatte hergestellt. Das Schichtgewicht der IR-empfindlichen Schicht betrug 1,2 gm². Mit der oben beschriebenen Weiterverarbeitung wurde ein Energiewert von weniger als 20 m/bcm² erhalten.

Beispiele 4 bis 8

5

20

35

45

[0047] Wie im Beispiel 1 beschrieben wurden aus den folgenden Komponenten IR-empfindliche Druckplatten hergestellt:

- A eine 32,8 %ige Lösung eines Methylmethacrylat/Methacrylsäure-Copolymers (Molverhältnis von Methylmethacrylat-X wiehtacrylsäure-Einheiten 4:1; Säurezahi: 110 mg KOH/g) in 2-Butanon (Viskosität 105 mm²/s mit Kapillarengröße 1,0 bei 25°C)
 - B IR-Farbstoff FEW S0325 (= Formel V, R¹ und R² zusammen CH=CH-CH=CH- bedeuten, wobel R¹ gemeinsam mit R² einen sechollederigen aneilierten Ring bildet. R = CH₀, Y = N- Methybarbituryl, X = (CH₀)₀)
- C IR-Farbstoff FEW S0507 (= Formel VI, R1, R2 = H, R3 = CH3, R4 = 1-Phenyl-5-thio-[1,2,3,4]tetrazolyl, X = (CH₂)₃
 und Y = Chlorid
 - D IR-Farbstoff FEW S0331 (= Formel V, R¹ und R² zusammen CH=CH-CH=CH- bedeuten, wobel R¹ gemeinsam mit R² einen sechgliederigen aneillierten Ring bildet, R = CH³, Y = N- Ethylthlobarbituryl, X = (CH₂)₂)
 - E IR-Farbstoff FEW S0382 (= Formel VI, R1, R2 = H, R3 = CH₃, R4 = 5-methylsulfanyl-[1,3,4]thiadiazol-2ylsulfanyl, X = (CH₂)₂ und Y² = ClO4²
 - F IR-Farbstoff FEW S0367 (= Formel VI, R¹, R² = H, R³ = CH₃, R = 5-methyl-sulfanyl-{1,3,4}thiadlazol-2yisulfanyl, X = (CH₂)₃ und Y² = ClO4*
 - G eine 86,8 %ige Lösung eines Reaktionsproduktes aus 1 mol 2,2,4-Trimethyl-hexamethylendlisocyanat und 2 Mol 2- Hydroxyethyl-methacrylat (Viskosität 3,3 mm²/s mit Kapillarengröße 1,0 bei 25°C)
- H Heliogenblau D 7490-Farbstoffdispersion (vgl. DE 199 33 139 A1) (9,9 %lg, Viskosität 7,0 mm²/s mit Kapillargröße 1,0 bei 25°C)
 - 2.4-Bis-trichlormethyl-6-diphenyl-4-yl-f1.3.5ltriazin
 - J 2-Mercapto-benzothiazol
 - K @Edaplan LA 411 (1 %lg in @Dowanoi PM)
 - L 2-Butanon
 - M Propylengiykolmonomethylether (@Dowanol PM)

[0048] Die jeweils verwendete Zusammensetzung, die Schichtgewichte und die bestimmten Plattenempfindlichkeiten sind in Tabelle 2 aufgelistet:

Tabelle 2:

Komponente	Beispiele				
	4	5	6		78
	Gt	Gt	Gt	Gt	Gt
A	6,430	6,430	6,430	8,090	8,110
В	0,095	-	•		

Tabelle 2: (fortgesetzt)

Komponente	Beispiele				
	4	5	6	78	
1	Gt	Gt	Gt	Gt	Gt
С		0,095	-		-
D		•	0,101	•	•
E	-	-	•	0,130	
F	-	-	-	•	0,120
G	3,310	3,310	3,310	4,170	4,170
Н	6,390	6,290	6,160	7,760	7,760
I	0,238	0,238	0,238	0,300	0,300
J	0,018	0,018	0,018	0,020	0,020
К	0,600	0,600	0,600	0,760	0,760
L	17,67	17,67	17,98	51,04	51,02
М	35,35	35,35	35,48	77,74	77,74
Schicht- gewicht [g/ m ²]	1,50	1,50	1,66	1,10	1,10
Energiewert [mJ/cm²]	28	38	61	43	57

20 Patentansprüche

5

10

25

- Strahlungsempfindliches Gemisch, das ein radikalisch polymerislerbares Acrylat- oder Methacrylat-Monomer und/ oder-Oligomer mlt mindestens zwei Acrylat- unddoer Methacrylatigruppen und mindestens einer photooxidierbaren Gruppe, einen Photoinitlator, einen IR-absorbierenden Farbstoff und ein organisches polymeres Bindemittel enthält, dadurch gekennzeichnet, daß der IR-absorbierende Farbstoff ein Heptamethincyanin-Farbstoff ist.
- Gemisch gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß 3 Methin-Kohlenstoffatome in der Heptamethinkette des Farbstoffs Bestandteil eines 5- bis 7-giledrigen Isocyclischen oder heterocyclischen Rings sind.
- Gemisch gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bls 3,
 dadurch gekennzelchnet, daß der Heptamethincyanin-Farbstoff der Formel V entspricht

R¹=R²=H oder R¹ und R² zusammen -CH=CH-CH=CH- bedeuten, wobei R¹ gemeinsam mit R² einen sechgliederigen aneillierten Ring bildet. R =Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl

20 Y=

10

15

25

30

45

50

55

35 bedeuten, oder der formel VI

R¹=R²=H oder R¹ und R²zusammen -CH=CH-CH=CH- bedeuten, wobei R¹ gemeinsam mit R² einen sechgliederigen aneillierten Ring bildet. R³=Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl

20

- X= -(CH₂)₃- oder -(CH₂)₂-
- Y= Br , Cl , I , pTosO , ClO , BF, oder PF,
- Gemisch gem

 ß einem oder mehreren der Anspr

 üche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, da

 ß der Anteil des Heptamethincyanin-Farbstofts 0,01 bis 10 Gew.-%, bevorzug 0,5 bis 8,0 Gew.-%, jeweils bezogen auf dae Gesamttgewicht der nichtlichtligen Bestandteile des Gemisches, betr

 ädt.
- Gemisch gem
 äß einem oder mehreren der Anspr
 üche 1 bis 5, dadurch gekennzelchnet, daß das radikalisch
 polymerisierbare Acrylat- oder Methacrylat-Monomer zwei Acrylat- oder Methacrylatgruppen enth
 ält.
 - Gemisch gem
 äß Anspruch 6, dadurch gekennzelchnet, daß die photo-oxidierbare Gruppe in dem radikalisch
 polymerkslerbaren Acrylat- oder Methacrylat-Monomer oder-Oligomer eine prim
 äre, sekund
 äre oder terti
 ären der verselle der der verselle der versel
 - Gemisch gem
 äß einem oder mehreren der Anspr
 üche 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, daß der Anteil aller photopolymenisierbraren Monomere oder Oligomere allgemein 10 bis 85 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 75 Gew.-%, jeweils bozogen auf das Gesamtgewicht der nichtflüchtigen Bestandfeile des Gemisches, berf
 äß.
 - Gemisch gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil der photopolymerisierbaren Monomere oder Oligomeer mit photooxidierbaren Gruppen mindestens 40 Gew.-% beträgt, bezogen auf das Gesamtgewicht aller photopolymerisierberen Monomere und/oder Oligomere.
- 45 10. Gemisch gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzelchnet, daß der Photoinitiator eine TriazinVerbindung mit mindestens einer photolytisch spatibaren Trihalogenmethylgruppe, insbesondere einer Trichlor- oder Triboromethylgruppe, enthält.
 - Gemisch gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzelchnet, daß der Anteil an Photoinilitator(en) allgemein bio (1 bis 20 Gew.-%, bevorzugt (1,0 bis 10 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der inchtflüchtigen Bestandtelle des Gemisches, liedt.
 - 12. Gemisch gemäß einem oder mehrene der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzelchnet, daß als Bindemittel chlorierte Polyalkylene (insbesondere chloriertes Polyethylen und chloriertes Polypropylen), Poly(meth)acrylsäure-alkyleister oder -alkenyleister (insbesonderer Polymethyl/meth)acrylsat, Polyburyl/meth) acrylat, Polyisobutyl-(meth)acrylat, Polyisobutyl-(meth)acrylat, Polyisobutyl-(meth)acrylat, Polyiexyl/meth)acrylat, Polyisobutyl-(meth)acrylat, Polyisobutyl-(meth)acrylat), Alkyl/meth)acrylat/meth)acr

ildenchorid, Styrol und/oder Butadien), Polyvinylchlorid (PVC), Vinylchlorid/Acrylnitri-Copolymere, Polyvinylidenchlorid (PVDC), Vinylidenchlorid/Acrylnitri-Copolymere, Polyvinylackohd, Polyacrylnitri, AcrylnitriiStyrol-Copolymere, (Meth)acrylamid/Alky(meth)acrylat-Copolymere, Acrylnitri/Butadien(Styrol/Acopolymere, Polystyrol, Poly(a-methyl-styrol), Polyamide, Polyurethane, Polyester, Methylcelulose, Ethylcellulose, Acetylcellulose, (Hydroxy-(C₁-C₂)alkyly-cellulose, Carboxymethylcellulose, Polyvinylformal und/oder Polyvinylbutyral sowie a.6-unoseltitlor Carbon-oder Disachposturen elnosesetzt worden.

13. Gemisch gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß das Bindemittel ein mittleres Molekulargewicht M_w von 600 bis 200.000, bevorzugt 1.000 bis 100.000, und eine Säurezahl zwischen 10 und 250, bevorzugt von 20 bis 200, oder eine Hydroxylzahl von 50 bis 750, bevorzugt von 100 bis 500, aufweisen.

10

15

45

- 14. Gernisch gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzelchnet, daß der Anteil des bzw. der Bindemittel(s) aligemein 10 bis 90 Gen-%, bevorzugt 20 bis 80 Gew--%, jeweils bezogen auf das Gesamtosewicht der nichtfüchtigen Bestantidelie des Gemisches, beträdt.
 - Aufzeichnungsmaterial für die Herstellung von Druckplatten mit einem Träger und einer Schicht aus dem photopolymerisierbaren Gemisch gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 14.
- 20 16. Aufzeichnungsmaterial gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzelchnet, daß der Träger eine Folle, ein Band oder eine Platta usu Kunststoff oder Metall, bevorzugt aus Aluminilum oder einer Aluminilumleglerung mit einer gegebenenfalls mechanisch, chemisch und/öder elektrochemisch vorbehandelten Oberfälehe, ist.
- Aufzeichnungsmaterial gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß sich auf der strahlungsempfindlichen
 Schicht eine für Sauerstoff undurchlässige oder nur wenig durchlässige Deckschicht befindet.
 - Aufzeichnungsmaterial gemäß Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Deckschicht aus Polyvinylaikohoi. Polyvinylpyrrolidon. Polyphosohaten oder einem Zucker besteht.
- 19. Aufzeichnungsmateriai gemäß Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Deckschicht eine Dicke von 0,1 bis 10 μm, bevorzugt 1 bis 5 μm, aufweist.
 - 20. Verfahren zur Herstellung einer Druckplatte aus dem Aufzeichnungsmaterial gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 15 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß das Aufzeichnungsmaterial mit IR-Laserstrahlen einer Weilenlänge zwischen 700 und 1200 nm bildmäßig bestrahlt und anschließend mit einem organischen Lösemittel oder Lösemittelgemisch oder einer wäßrig-alkalischen Lösung entwickelt wird.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 02 10 0424

	EINSCHLÄGIG			
Kategorie	Kennzeichnung des Doku der maßgeblic	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)	
X	LIMITED) 30. Janua * Seite 2, Zeile 4! * Seite 4, Zeile 1 * Seite 18, Zeile! Beispiele IR1-IR12 * Seite 19, Zeile * Seite 22, Zeile Ansprüche 1,15-17,	1 - Seite 7, Zeile 15 * 54 - Seite 20, Zeile 10; * 14 - Zeile 21 * 34 - Seite 23, Zeile 29;	1-20	841C1/10 841M5/36 841M5/40 C09855/00
x	LIMITED) 12. Dezem * Seite 2, Zeile 5 * Seite 2, Zeile 5	0 - Seite 4, Zeile 54 * 0 - Seite 14, Zeile 50 * 10 - Zeile 29 * 28 - Zeile 54 *	1-20	
X,D	LIMITED) 13. Juni : * Seite 2, Zeile 5 * Seite 10, Zeile 1	- Zeile 30 * 16 - Zeile 23 * 11 - Seite 18, Zeile 3 * 50 - Zeile 58 * 16 - Zeile 50 *	1-20	RECHERCHIERTE SACHOREBIETE (INLCI.7) 841C 841M C098 G03F C07D
	LIMITED) 17. Juli * Seite 2, Zeile 5 * Seite 4, Zeile 4 * Seite 29, Zeile : Ansprüche 1-3; Tab * Seite 35, Zeile !	- Zeile 11 * - Seite 5, Zeile 23 * 18 - Seite 50, Zeile 52; 1len 1-8 * 4 - Seite 36, Zeile 6 * -/	1-20	
Der vo	rilegende Recherchenbericht wu Recherchenort	arde für alle Patentansprüche erstellt Abschlübdetum der Recherche	لحبا	Profer
DEN HAAG 27. September 2			2 Bace	on, A

FORM 1508 03.42 (PC

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE von besonderer Bedeutung ellen betrachtet von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer

X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit eine
 anderen Veröffentlichtung derselben Kategorie
 A : technologischer Hintergrund

A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarun P : ZwischenBleratur

T : der Erfindung zugrunde flegende Theorien oder Grundsät E : ätteres Patenidokument, das jedoch erst am oder

D : In der Anmeidung angeführtes Dokument
L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument

A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmende Dokument



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldun EP 02 10 0424

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzelchnung des Dokum der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich, in Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
E	EP 1 203 660 A (FUJ) LIMITED) 8. Mai 2002 * Seite 3, Zeile 1 - * Seite 12, Zeile 52 *	I PHOTO FILM COMPANY 2 (2002-05-08) - Seite 4, Zeile 31 * 2 - Seite 13, Zeile 30) - Seite 18, Zeile 55;	1-20	
				RECHERCHESTE (OLCLY)
Der vo	rliegende Recherchenbericht wurd Recherchenor DEN HAAG	is für sille Paharriansprüche erstellt Bocht dicknis der Reberete 27. Sept ember 201	OZ Bacc	Poler Dn, A
X : von Y : von ande A : tech O : nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOKU besonderer Bedeutung in Verbindung in besonderer Bedeutung in Verbindung in kentral der Bedeutung in Verbindung in neilogischer Hindering derzeitben Kategorieten stehnfelliche Offenbarung icheniterate	MENTE T: der Erfindung zu E: äteres Patantöd nach dem Anmel ntt einer D: in der Anmeldun kie L: aus anderen Grü	grunde liegende T kument, das jedoc dedatum verüffen g engeführtes Dol nden angeführtes	Treorien oder Grundsätze th erst am oder floht worden lat

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 10 0424

In diesen Anhang sind die Mitglieder der Patentfamillen der im oberganamnten europäischen Recherchenbesicht angeführten Die Angeben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angeben deren nur zur Unterfahrting und erfolgen innen Gewähz.

27-09-2002

	im Recherchenbe peführtes Patentoo		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfam	der	Datum der Veröffentlichung
EP	1176007	A	30-01-2002	JP	2002040638		06-02-2002
				CN	1334490		06-02-2002
				EP	1176007		30-01-2002
				US	2002045128	A1	18-04-2002
EP	1162078	A	12-12-2001	JP	2001347765		18-12-2001
				EP	1162078		12-12-2001
				US	2002015911	A1	07-02-2002
EP	1106381	A	13-06-2001	JP	2001162957		19-06-2001
				JP	2001162958		19-06-2001
				JP	2001264978		28-09-2001
				JP	2001260550		25-09-2001
				EΡ	1106381		13-06-2001
				US	2001041305	A1	15-11-2001
EP	1223196	Α	17-07-2002	EP	1223196	A2	17-07-2002
EP	1203660	A	08-05-2002	JP	2002137562		14-05-2002
-			-	ÉP	1203660		08-05-2002
				ÜS	2002102488	A1	01-08-2002
					•		

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82